Japanese Kokai Patent Application No. Hei 3[1991]-255037

PTO 03-4449

## **GLYCYRRHIZIN**

Takayasu Morita et al.

UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE WASHINGTON, D.C. JULY 2003
TRANSLATED BY THE RALPH MCELROY TRANSLATION COMPANY

# JAPANESE PATENT OFFICE (JP) PATENT JOURNAL

# KOKAI PATENT APPLICATION NO. HEI 3[1991]-255037

Int. Cl.<sup>5</sup>: A 61 K 47/14

9/48 9/52 31/70

Sequence Nos. for Office Use: 7624-4C

7624-4C 7624-4C 7431-4C

Filing No.: Hei 2[1990]-52350

Filing Date: March 2, 1990

Publication Date: November 13, 1991

Number of claims: 1 (Total 4 pages)

Examination Request: Not filed

## **GLYCYRRHIZIN**

[urichirurichin Seizai]

Inventors: Takayasu Morita et al.

Applicant: Santen Pharmaceutical K.K.

### Claims

Glycyrrhizin preparations characterized by blending fatty acid glycerides in glycyrrhizin (glycyrrhizic acid; glycyrrhizinic acid) or salts thereof and coating same with an enteric film.

## Detailed explanation of the invention

Industrial application field

This invention pertains to glycyrrhizin preparations with enhanced migration into the bloodstream.

Prior art, problems to be solved by the invention and means to solve

Glycyrrhizin or salt thereof is used alone or formulated with amino acids in oral preparations or injection preparations for treating liver diseases such as hepatitis or liver disorders, allergic diseases such as drug eruptions or allergic bronchitis, or other inflammatory symptoms.

However, due to degradation by gastric acid or metabolism from the initial passage in the liver, a report showed that glycyrrhizin was hardly detected in the blood in oral administration (Chiryogaku, 7(5), 704 (1981). Also, in the case of patients with hepatic diseases that require long-term administration, administering hypodermic injection is a tremendous burden to the patients. On the other hand, a preparation for rectal administration was reported recently (Japanese Kokai Patent Application No. Hei 1[1989]-294619), but from the standpoint of a patient, the most convenient way of administration is an oral preparation. Therefore, it is necessary to investigate and develop means for administering an oral preparation to increase the blood concentration of glycyrrhizin.

## Teaching of the invention

The present invention pertains to glycyrrhizin preparations characterized by blending fatty acid glycerides with glycyrrhizin or salts thereof and coating the same with an enteric film.

The aforementioned salts can be any salt as long as it is pharmaceutically acceptable, and metal salts such as those of potassium and sodium, and ammonium salt can be cited as the examples.

Glycyrrhizin or salts thereof is used alone or formulated with amino acids in oral preparations or injection preparations for treating liver diseases such as hepatitis or liver disorders, allergic diseases such as drug eruptions or allergic bronchitis, or other inflammatory symptoms.

However, due to degradation by gastric acid or metabolism from the initial passage in the liver, a report showed that glycyrrhizin was hardly detected in the blood in oral administration (Chiryogaku, 7(5), 704 (1981). Also, in the case of patients with hepatic diseases that require long-term administration, administering hypodermic injection is a tremendous burden to the patients. On the other hand, a preparation for rectal administration was reported recently (Japanese Kokai Patent Application No. Hei 1[1989]-294619), but from the standpoint of a patient, the most convenient way of administration is an oral preparation. Therefore, it is necessary to investigate and develop means for administering an oral preparation to increase the blood concentration of glycyrrhizin.

Accordingly, the present inventors had conducted rigorous investigations on this particular problem, and as a result, discovered that the concentration of glycyrrhizin in the blood can be increased by blending glycyrrhizin or salts thereof (all referred to as glycyrrhizin hereafter) with fatty acid glycerides and coating the same with an enteric film.

An experiment was conducted to investigate the absorption of the preparations of the present invention in the digestive tract using rats. Detailed data are shown in the section of absorption experiment. When a solution of glycyrrhizin in physiological saline solution was administered into the stomach or duodenum, there was hardly any glycyrrhizin detected in the blood. Also, when a preparation of glycyrrhizin dispersed in fatty acid glycerides was administered into the stomach, there was no glycyrrhizin detected in the blood either. On the other hand, when the preparation of glycyrrhizin dispersed in fatty acid glycerides was administered into the duodenum, glycyrrhizin was detected in the blood. The result suggests that, when glycyrrhizin is directly administered into the intestines, glycyrrhizin can be absorbed through an absorption-enhancing effect if it is diffused by substances such as fatty acid glycerides having surface activity. Accordingly, the present inventors blended fatty acid glycerides with glycyrrhizin and coated the same with an enteric film, and discovered that the effect of glycyrrhizin was effectively demonstrated because said film was dissolved in the duodenum, causing a rapid absorption of glycyrrhizin in the duodenum or small intestines, which resulted in a quick migration into the blood.

Monoglycerides, diglycerides and triglycerides of fatty acids having medium chain length such as stearic acid, caprylic acid or capric acid can be cited as examples of the fatty acid glycerides of the present invention. Also, mixtures of these fatty acid glycerides can be utilized.

Any conventional enteric film that is utilized in pharmaceuticals can be employed in the present invention. Hydroxypropylmethylcellulose phthalate, cellulose acetate and hydroxypropylmethylcellulose acetate succinate can be cited as examples.

Tablets, granules, powder and capsules can be cited as the drug forms of the preparations of the present invention.

The glycyrrhizin preparations of the present invention can be produced by any conventional drug preparation method. For example, in the case of capsules, fatty acid glycerides are added to glycyrrhizin and if necessary, expicient, binder, lubricant, surfactant, stabilizer, solubilizing aid, preservative and melting point adjusting agent can be added, followed by filling in capsules, which are then coated with an enteric film. Also, they can be produced by filling into capsules precoated with an enteric film, or filling granules precoated with an enteric film into capsules.

The blending ratio of glycyrrhizin and fatty acid glycerides varies with the type of fatty acid glyceride utilized. The preferred ratio is 10:1-1:100, and more preferably 1:1-1:10.0.

Since formulated products of glycyrrhizin with amino acids such as glycine, methionine and cysteine are commercially available, the drug preparations of the present invention can also be produced by adding other active ingredients such as the aforementioned amino acids.

There is no particular restriction to the content of glycyrrhizin in the present invention so long as the amount is capable of giving drug efficacy. The amount varies with symptoms and age, but the preferred single dose is 10-500 mg, with one to several doses per day.

Application examples of the preparations are shown in the following.

## Application examples

## Application Example 1 (Capsules)

#### Formulation 1

Monoammonium glycyrrhizinate	80 mg
Inviter-742 [transliteration]	320 mg
Hydrox ypropylmethylcellulose phthalate	60 mg

#### Production method

After dispersing 80 mg monoammonium glycyrrhizinate in 320mg of Inviter-742 (trade name, product of Dynamit Nobel Co.), which is a mixture of monoglycerides, diglycerides and triglycerides of caprylic acid and capric acid, the mixture was filled in No. 1 capsules. After the fitting part was sealed with gelatin, coating was conducted using a solution of hydroxypropylmethylcellulose phthalate dissolved in a mixed solvent of methylene chloride and ethanol.

#### Formulation 2

Monoammonium glycyrrhizinate	80 mg
Inviter-742	320 mg
Hydroxypropylmethylcellulose acetate succinate	60 mg

#### Production method

Monoammonium glycyrrhizinate 80 mg was dispersed in 320 mg of Inviter-742. The dispersed solution was then filled into empty capsules formed with hydroxypropylmethylcellulose acetate succinate.

# Application Example 2 (Granules)

Formulation 3

Monoammonium glycyrrhizinate	80 mg
Stearic acid monoglyceride	100 mg
Lactose	100 mg
Light anhydrous silicic acid	50 mg
Hydroxypropylcellulose	5 mg
Magnesium stearate	10 mg
Hydroxypropylmethylcellulose phthalate	25 mg

### Production method

Granulation was conducted with pulverized monoammonium glycyrrhizinate, stearic acid monoglyceride, lactose and light anhydrous silicic acid using an aqueous hydroxylpropylcellulose solution, and the granules were coated with a film using a solution of hydroxypropylmethylcellulose phthalate in a mixed solvent of methylene chloride-ethanol, followed by mixing with magnesium stearate.

The following capsules were produced by the same method.

C		A
Formu	lauon	4

Dipotassium glycyrrhizinate	75 mg
Methionine	75 mg
Glycine	100 mg
Stearic acid monoglyceride	100 mg
Lactose	100 mg
Light anhydrous silicic acid	50 mg
Hydroxypropylcellulose	5 mg
Magnessium stearate	10 mg
Hydroxypropylmethylcellulose phthalate	25 mg

# Application Example 3 (Soft capsules)

Formul	lation	5

Glycyrrhizin	40 mg
Inviter-742	200 mg
Butyl benzoate	0.24 mg
Propyl benzoate	0.16 mg
Gelatin	100 mg

Hydroxypropylmethylcellulose phthalate

60 mg

#### Production method

Monoammonium glycyrrhizinate, butyl benzoate and propyl benzoate were dispersed in Inviter-742. The dispersed solution was filled into soft capsules, followed by coating with a solution of hydroxypropylmethylcellulose phthalate dissolved in a mixed solvent of acetone-ethanol.

The following soft capsules were produced by the same method.

#### Formulation 6

Glycyrrhizin	20 mg
Inviter-742	200 mg
Butyl benzoate	0.5 mg
Gelatin	100 mg
Hydroxypropylmethylcellulose phthalate	60 mg

## Absorption experiment

Absorption of the preparations of the present invention was investigated based on the method of T. Nishihata et al (J. Pharm. Pharmacolo., 38, 69 (1986).

## Experimental method

A preparation was made by dispersing monoammonium glycyrrhizinate in Inviter-742, which was administered into the duodenum of rats under anesthesia with ether. For comparison, the aforementioned preparation was also administered into the stomach, and the same experiments were carried out for an aqueous monoammonium glycyrrhizinate solution (dissolved in physiological saline solution) by administering it into the duodenum or stomach.

After administration, blood was sampled periodically from the ophthalmic vein, and the glycyrrhizin concentration in the blood plasma was determined by HPLC. Here, the dose of glycyrrhizin was 20 mg/kg in all cases.

## Experimental results

Table 1. Glycyrrhizin concentration in blood plasma (μg/m)

	$\mathbf{O}$	投与部位			の時間 1.0	2.0
31	ンパイターに分散	十二指碼(	5.7	18.9	18.9	3.1
	ンパイターに分散	<b>6</b> ₩	R.D	d, u	d. K	Œ, W
<b>4</b> )*	蒂 揆	十二指屬	<b>5</b> ₃)	N.D	M.D	R.D
$\sim$	療液	<b>6</b> #	B.D	H.D	H.D	T.D

- Key: 1 Administration site
  - 2 Lapsed time after administration
  - 3 Dispersed in Inviter
  - 4 Aqueous solution
  - 5 Duodenum
  - 6 Stomach

The above results showed that almost no glycyrrhizin was detected in the blood plasma when glycyrrhizin was dispersed in Inviter and administered into the stomach, nor when glycyrrhizin was administered as an aqueous solution. On the other hand, when glycyrrhizin was dispersed in Inviter and administered into the duodenum, a significantly higher concentration of glycyrrhizin was detected in the blood plasma, compared with the other cases.

The result clearly indicates that the preparations of the present invention show superior absorption.

#### Effect of the invention

According to the present invention, even when orally administered, a preparation prepared by blending glycyrrhizin with fatty acid glycerides and coated with an enteric film shows an effect of increasing blood concentration of glycyrrhizin due to rapid absorption of glycyrrhizin in the duodenum or small intestines, which facilitates its migration into the blood.

## <sup>®</sup> 公 開 特 許 公 報 (A)

平3-255037

®Int. Cl. ⁵ A 61 K 47/14 9/52 31/70 識別記号 庁内整理番号 7624-4C

個公開 平成3年(1991)11月13日

E S N ABF ACS

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

❷発明の名称

グリチルリチン製剤

②特 願 平2-52350

22世 願 平2(1990)3月2日

明 個発 田 和

大阪府豊中市北桜塚3丁目6番8号 北桜塚パークハイム 302号

個発 明 者  $\equiv$  $\blacksquare$ 

四 郎 兵庫県芦屋市東山町7丁目26番304号

個発 明 河 嵢 洋 京都府京都市西京区大原野西境谷町3丁目8番54号

勿出 願 参 天 製 薬 株 式 会 社 大阪府大阪市東淀川区下新庄3丁目9番19号

弁理士 滝川 70代 理 人 敏雄

明

1. 発明の名称

クリチルリチン製剤

2. 特許請求の範囲

グリチルリチンまたはその塩類に脂肪酸グリ セリドを配合し、腸浴性皮膜で被覆するととを 特徴とするグリチルリチン製剤。

3. 発明の詳細な説明

「産業上の利用分野」

本発明は血中への移行性を高めたグリチルリ チン製剤に関する。

「従来技術、発明が解決しよりとする課題及び 課題を解決するための手段」

グリチルリチンまたはその塩類は単独もしく はアミノ酸などと配合し、肝炎、肝臓障害など の肝疾患、薬疹やアレルギー性気管支炎などの アレルギー性疾患や各種の炎症の治療に経口剤 や在射剤の形で用いられている。

ところが、経口投与では胃酸による分解や肝 臓での初回通過効果による代謝のため、血中に

- 1 -

グリチルリチンが検出されないと報告されている (治療学、7(5)704(1981))。また、注射 剤では肝疾患の患者のように長期間に及ぶ投与が 必要な場合には患者の負担が大きいものとなる。 一方、最近直腸内投与の製剤も報告されている( **特開平1-294619号)が、患者にとつてその** 取扱いがもつとも簡単であるのは経口剤であると とから、経口剤の投与によりグリチルリチンの血 中濃度を上げる方法について検討する必要があつ Æ.

#### 「発明の開示」

本発明はグリチルリチンまたはその塩類に脂肪 酸グリセリドを配合し、腸溶性皮膜で被覆すると とを特徴とするグリチルリチン製剤に関する。

上記の塩としては、医薬として許容されるもの であればよく、例えばカリウム、ナトリウムなど の金属塩、アンモニウム塩などが挙げられる。

クリチルリチンまたはその塩類は単独もしくは アミノ酸などと配合し、肝炎、肝臓障害などの肝 突息、薬疹やアレルギー性気管支炎などのアレル

- 2 -

--245---

PTO 2003-4449

S.T.I.C. Translations Branch

ギー性疾患 や各種の炎症の治療に 促口剤や注射剤 の形で用いられている。

ところが、経口投与では日日による分ශや肝悶での初回通過効果による代謝のため、血中にグリチルリチンが検出されないと報告されている(治療学、了(5)704(1981))。また、注射剤では肝疾患の急者のは見期間に及ぶ投与が必要な場合には息者の負担が大きのとなる。一方、及近直腸内投与の製剤、 患者にとつてその取扱いがもつとも簡単であるのは遅口剤であることがあいた。 上げる方法について検討する必要があつた。

そこで、本発明者らはこの問題について鋭意検 时した結果、グリチルリチンまたはその塩類(以 下グリチルリチンと総称する)に脂肪酸グリセリ ドを配合し、腸溶性皮膜を被憂した裂剤を用いる ことにより、グリチルリチンの血中心度を上げる ことができることを見いだした。

本発明製剤の消化管での吸収を調べるためラッ

- 3 -

テアリン酸、カブリル酸やカブリン酸などのような中質の脂肪酸のモノグリセリド、ジグリセリドをたはトリグリセリドなどが挙げられる。また、 これらの脂肪酸グリセリドの混合物を用いてもよ

本発明における脳溶性皮膜は袋剤に通常用いられているものであればよく、例えばヒドロキシブロピルメチルセルロースフタレート、セルロースアセテート、ヒドロキシブロビルメチルセルロースアセテートサクシネートなどが挙げられる。

本発明設剤の剤型としては、旋剤、顆粒剤、散剤、カブセル剤などが挙げられる。

本発明のグリチルリテン製剤は既知の製法を用いて調製すればよく、例えばカブセル利であればグリチンに脂肪酸グリセリドを加え、必要に応じて賦型剤、結合剤、滑沢剤、界面活性剤、安定化剤、溶解補助剤、防腐剤、酸点調節類をを放ければよい。また、あらかじめ腸溶性皮膜を被取したカブセルに充填するか、腸溶性皮膜を被取したカブセルに充填するか、腸溶性皮膜を被取したカブセルに充填するか、腸溶性皮膜を被取したカブセルに充填するか、腸溶性皮膜を被取したカブセルに充填するか、腸溶性皮膜を被

トを用いた突殴を行つた。詳細なデータについて は吸収突験の項で述べるが、グリチルリチンを生 理食塩水に溶解したものを胃または十二指腸内に 投与しても血中にはグリチルリチンはほとんど検 出されなかつた。又、グリチルリチンを脂肪酸グ リセリドに分散させたものを胃に投与しても血中 にはグリチルリチンは検出されたかつた。一方、 グリチルリチンを脂肪酸グリセリドに分散させた ものを十二指腸内に投与したものでは血中にグリ チルリチンが検出された。との結果はグリチルリ チンが直接腸内に投与されかつ、界面活性作用を 有する脂肪酸グリセリドに分散させればその吸収 促進効果によりグリチルリチンが吸収されること を示している。そとで本発明者らはグリチルリチ ンに脂肪酸グリセリドを配合し腸溶性皮膜を被◎ しておけば、との皮膜が十二指肠で溶解するため、 グリチルリチンが十二指腸や小腸で速やかに吸収 されて血中に移行し、グリチルリチンの効果を有 効に発揮できるととを見いだした。

本発明における脂肪酸グリセリドとしては、ス

- 4 -

した顆粒をカプセルに充切しても良い。

本発明製剤におけるグリチルリチンと脂肪酸グリセリドとの配合比は脂肪酸グリセリドの種類によつて異なるが、好ましくは10:1~1:100 で、より好ましくは1:1~1:10.0 である。

グリチルリチンはグリシン、メチオニン、システインなどのアミノ酸との配合剤でも市販されていることから、本発明製剤においてもこれらのアミノ酸など他の薬効成分を加えて配合剤としてもよい。

本発明におけるグリチルリチン含登は爽効が発現できる①であれば特に削限はなく、症状、年令等によつて異なるが、好ましくは1回畳が10~500 安で、1日1~数回投与することができる。

以下に製剤の実施例を示す。

「奥施例」

突施例1(カブセル剤)

処方1

グリチルリチン モノアンモニウム塩 809 インパイター742 3209 ヒドロキシプロピルメチル

セルロースフタレート 60円

#### 裂造方法

グリチルリチンモノアンモニウム塩 8 0 町をカブリル酸とカブリン酸のモノグリセリド、シグリセリド、トリグリセリドの混合物であるインバイター7 4 2 (商品名:ダイナマイトノーベル社) 3 2 0 吋 に分散させた後、1 号カブセルに充填する。セラチンを用いてかん合部をシールした後、ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレートを塩化メチレンとエタノールの混液に溶解したものを用い被罰した。

#### 処方2

グリチルリチン モノアンモニウム塩 80 G インパイター 7 4 2 3 2 0 G ヒドロキシブロビルメチル

セルロースアセテートサクシネート 60 CP 製造方法

グリチルリチンモノアンモニウム塩80呀をイ

クリテルリザンモノアンモニワム塩80時まインバイター742 320gに分散させる。ヒドロ - 7 -

徴マグネシウムを混合した。

同様の方法を用いて下記処方のカプセル剤を調 製した。

#### 処方 4

グリチルリチン ジカリウム塩 7 5 92 メチオニン 7 5 🖙 グリシン 1009 ステアリン酸モノグリセリド 1009 乳粒 1000 **経質無水ケイ酸** 50 ஷ ヒドロキシブロピルセルロース 5 ♀ ステアリン酸マグネシウム 109 ヒドロキシブロビルメチル

セルロースフタレート 25 cy 突筋例 3 ( 吹カブセル剤 )

#### ......

グリチルリチン

### 処方 5

インパイター 7 4 2 2 0 0 cg 安息香取プチル 0.2 4 cg 安息香取プロピル 0.1 6 cg

- 9 ~

突施例2(顆粒剤)

#### 処方3

 グリチルリチン
 モノアンモニウム塩
 80 mg

 ステアリン酸モノグリセリド
 100 mg

 乳糖
 100 mg

 軽質無水ケイ酸
 50 mg

 ヒドロキンプロビルセルロース
 5 mg

 ステアリン酸マグネシウム
 10 mg

 ヒドロキンプロビルメチル

セルロースフタレート 25m

#### 製造方法 ·

粉砕したグリチルリチンモノアンモニウム塩、ステアリン酸モノグリセリド、乳糖、 庭 質無水ケイ酸をヒドロキンプロビルセルロースの水溶液を用い 逸粒した後、ヒドロキンプロビルメチルセルロースフタレートの塩化メチレンーエタノール温液を用いて皮膜を被戳した。 最後に、ステアリン

- R -

ゼラチン

100 🖙

ヒドロキシブロビルメチル

セルロースフタレート 600%

#### **製造方法**

グリチルリチンモノアンモニウム塩、安息香酸プテル、安息香取プロビルをインバイター 7 4 2 化分散させる。この分散液をゼラテン放力プセルに充収後、ヒドロキンプロビルメテルセルロースフタレートのアセトンーエタノール温液で被収した。

#### 処方 6

グリチルリチン 20号
インパイター742 200号
安息答取プチル 0.5 写
ゼラチン 100号
ヒドロキシブロビルメチル
セルロースフタレート 60写

〔吸収爽啟〕

- 10-

40 ♀

T. Nishihataらの方法(J. Pharm. Pharmacol. 38,69(1986)) に応じて、本発明殺剤の 消化管での吸収を調べた。

#### 

グリチルリチン モノアンモニウム塩をインパイター742に分散させたものを関辺し、エーテル麻酔下のラットの十二指別内に投与した。 比切のため、上記関製物を胃内に投与したもの、 及びグリチルリチンモノアンモニウム塩の水溶液(生理食塩液に溶焊)を目もしくは十二指腸内に投与したものも同様の実際を行つた。

投与後限贷款そうより健時的に採血し、血漿中のクリチルリチンの設度をHPLCにより定位した。尚、クリチルリチンの投与負はいずれる20 マンパとした。

. 1 1 -

> 出頭人 参天袈蕊株式会社 代理人 稳 川 敏 雄

#### (夹欧结果)

表 1 血漿中のグリチルリチンQ度(#9/d)

	45. L 51 44	投与後の時間			
	投与部位	0.25	0.5	1.0	2.0
インバイターに分散	十二指肠	8.7	13.9	18.9	3.1
インバイターに分散	2	N.D	N.D	N.D	n.d
水溶液	十二指肠	N.D	N.D	N.D	M.D
水溶液	增	N.D	N.D	N.D	N.D

以上のようにグリチルリチンをインパイターに 分散させ間に投与したもの、グリチルリチンを水 溶液で投与したものはいずれも血漿中にはグリチ ルリチンがほとんど検出されなかつた。一方、グ リチルリチンをインパイターに分散させ十二指腸 内に投与したものは、他と比破してはるかに多く のグリチルリチンが血漿中に検出されるととがわ かつた。

とのことから本発明 製剤が優れた吸収性を示す ことが明らかになつた。

#### 「発明の効果」

本発明により、グリチルリチンに脂肪酸グリセ - 12-